Alkoxysilanterminierte Prepolymere

Die Erfindung betrifft alkoxysilanterminierte Prepolymere und Prepolymere enthaltende Massen.

5

10

15

20

Prepolymersysteme, die über reaktive Alkoxysilylgruppen verfügen, sind seit langem bekannt und werden vielfach zur Herstellung von elastischen Dicht- und Klebstoffen im Industrie- und Baubereich verwendet. In Gegenwart von Luftfeuchtigkeit und geeigneten Katalysatoren sind diese alkoxysilantermierten Prepolymere bereits bei Raumtemperatur in der Lage, unter Abspaltung der Alkoxygruppen und Ausbildung einer Si-O-Si-Bindung miteinander zu kondensieren. Somit lassen sich diese Prepolymere u.a. als einkomponentige Systeme verwenden, welche den Vorteil einer einfachen Handhabung besitzen, da keine zweite Komponente zudosiert und eingemischt werden muß.

Ein weiterer Vorteil von alkoxysilanterminierten Prepolymeren besteht in der Tatsache, daß bei der Härtung weder Säuren noch Oxime oder Amine freigesetzt werden. Anders als bei Kleb- oder Dichtstoffen auf Isocyanatbasis entsteht auch kein CO2, das als gasförmige Komponente zu einer Blasenbildung führen kann. Anders als isocyanatbasierende Systeme sind alkoxysilanterminierte Prepolymermischungen auch toxikologisch in jedem Falle unbedenklich. Je nach Gehalt an Alkoxysilangruppen und deren Aufbau bilden sich bei der Härtung dieses Prepolymertyps hauptsächlich langkettige Polymere (Thermoplaste), relativ weitmaschige dreidimensionale Netzwerke (Elastomere) oder aber hochvernetzte Systeme (Duroplaste).

30

35

25

Alkoxysilanterminierte Prepolymere können aus unterschiedlichen Bausteinen aufgebaut sein. Üblicherweise besitzen diese Prepolymere ein organisches Rückgrat, d.h. sie sind beispiels-weise aus Polyurethanen, Polyethern, Polyestern, Polyacrylaten, Polyvinylestern, Ethylen-Olefincopolymeren, Styrol-Butadien-copolymeren oder Polyolefinen aufgebaut, beschrieben u.a. in EP 0 372 561, EP 0 269 819, WO 00/37533, US 6,207,766 und US

3,971,751. Daneben sind aber auch Systeme weit verbreitet, deren Rückgrat ganz oder zumindest zum Teil aus Organosiloxanen besteht, beschrieben u.a. in WO 96/34030 und US 5,254,657).

2

Bei einem besonders vorteilhaften Herstellverfahren werden alkoxysilanterminierte Prepolymere durch Umsatz von Polyolen, z.B. von Polyester- oder Polyetherpolyolen, mit einem γ- Isocyanatopropyl-alkoxysilan umgesetzt. Alternativ können hier auch OH-terminierte Prepolymere, hergestellt aus einem Polyol und einem Unterschuß eines Di- oder Polyisocyanates, mit einem γ-Isocyanatopropyl-alkoxysilan zu alkoxysilanterminierten Prepolymeren umgesetzt werden. Derartige Systeme sind beispielsweise in EP 0 931 800, EP 0 070 475 oder US 5,068,304 beschrieben.

15

20

25

Bei einem zweiten besonders vorteilhaften Herstellungsverfahren für alkoxysilanterminierte Prepolymere wird von Polyolen, z.B. von Polyether- oder Polyesterpolyolen, ausgegangen, die in einem ersten Reaktionsschritt mit einem Überschuß eines Dioder Polyisocyanates umgesetzt werden. Anschließend werden die dabei erhaltenen isocyanatterminierten Prepolymere mit einem γ -aminopropylfunktionellen Alkoxysilan zu dem gewünschten alkoxysilanterminierten Prepolymer umgesetzt. Derartige Systeme sind beispielsweise in EP 1 256 595, EP 0 569 360 oder EP 0 082 528 oder DE 198 49 817 beschrieben.

In DE 198 49 817 wird zudem festgestellt, daß bei der
Herstellung der dabei als Zwischenprodukt dienenden
isocyanatterminierten Prepolymere gegebenenfalls auch
30 untergeordnete Mengen an niedermolekularen 2- und 3-wertigen
Alkoholen mitverwendet werden können. Allerdings führen diese
untergeordneten Mengen eines Alkohols zu keinerlei
Eigenschaftsverbesserungen von den resultierenden Prepolymeren
oder deren Aushärtungsprodukten.

Nachteilig an den beschriebenen Systemen ist deren nur mäßige Reaktivität gegenüber Feuchtigkeit, sowohl in Form von Luftfeuchtigkeit als auch in Form von gegebenenfalls

3

zugesetztem Wasser. Um auch bei Raumtemperatur eine hinreichende Härtungsgeschwindigkeit zu erreichen, ist daher der
Zusatz eines Katalysators unbedingt erforderlich. Das ist vor
allem deshalb problematisch, da die in der Regel als Katalysatoren eingesetzten zinnorganischen Verbindungen toxikologisch
bedenklich sind. Zudem enthalten die Zinnkatalysatoren oftmals
auch noch Spuren hochtoxischer Tributylzinnderivate.

5

20

25

Besonders problematisch ist die relativ geringe Reaktivität der alkoxysilanterminierten Prepolymersysteme, wenn keine Methoxysilylterminierungen sondern die nochmals unreaktiveren Ethoxysilylterminierungen verwendet werden. Gerade ethoxysilylterminierte Prepolymere wären jedoch in vielen Fällen besonders vorteilhaft, weil bei ihrer Aushärtung lediglich Ethanol als Spaltprodukt freigesetzt wird.

Um dieses Problem zu umgehen, wurde bereits nach zinnfreien Katalysatoren gesucht. Denkbar sind hier vor allem titanhaltige Katalysatoren, z.B. Titantetraisopropoxylat oder Bis-(acetylacetonato)-diisobutytitanat (beschrieben u.a. in EP 0 885 933). Allerdings besitzen diese Titankatalysatoren den Nachteil, daß sie nicht gemeinsam mit zahlreichen stickstoffhaltigen Verbindungen eingesetzt werden können, da letztere hier als Katalysatorgifte wirken. Die Verwendung von stickstoffhaltigen Verbindungen, z.B. als Haftvermittler, wäre in vielen Fällen jedoch wünschenswert. Zudem dienen Stickstoffverbindungen, z.B. Aminosilane, in vielen Fällen als Edukte bei der Herstellung der silanterminierten Prepolymere.

20 Einen großen Vorteil können daher alkoxysilanterminierte Prepolymersysteme darstellen, wie sie beispielsweise in DE 101 42 050 beschrieben sind. Diese Prepolymere zeichnen sich dadurch aus, daß sie Alkoxysilylgruppen enthalten, die nur durch einen Methylspacer von einem elektronegativen Heteroatom 35 mit mindestens einem freien Elektronenpaar getrennt sind, d.h. von einem Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom. Dadurch besitzen diese Prepolymere eine extrem hohe Reaktivität gegenüber (Luft-)Feuchtigkeit, so daß sie zu Prepolymer-

4

abmischungen verarbeitet werden können, die auch mit wenig oder sogar ohne Katalysatoren auskommen können, die Titan, Zinn oder weitere (Schwer-) Metalle enthalten, und dennoch bei Raumtemperatur mit hinreichend kurzen Klebfreizeiten bzw. mit hinreichend hoher Geschwindigkeit aushärten.

In DE 101 42 050 wird zudem festgestellt, daß zur Herstellung von alkoxysilanterminierten Prepolymeren prinzipiell auch monomere Alkohole/Amine mit mindestens zwei OH-/NH-Funktionen in Kombination mit Di- oder Polyisocyanaten sowie organofunktionellen Silanen eingesetzt werden können. Allerdings werden hier keinerlei Alkohol-/Amingehalte oder aber Mengenverhältnisse zwischen dem monomeren Alkoholen/Aminen und weiteren Prepolymerbausteinen beschrieben, die zu einer Eigenschaftsverbesserung des Prepolymers führen. Auch wird nicht beschrieben, daß der Einsatz von monomeren Alkoholen/Aminen bei der Prepolymersynthese überhaupt geeignet sein könnte, um Eigenschaften von silanterminierten Prepolymeren oder deren Aushärtungsprodukten zu verbessern.

20

25

30

5

Alle alkoxysilanterminierten Prepolymere des Standes der Technik weisen jedoch den Nachteil auf, daß sie bei einer Aushärtung nur zu Massen mit einer mäßigen Reißfestigkeit und/oder Reißdehnung führen. Ausnahme stellen hier lediglich Systeme mit einem hohen Gehalt an Harnstoffeinheiten im Prepolymer dar, wie sie beispielsweise in DE 21 55 258 beschrieben werden. Dieser hohe Gehalt an Harnstoffeinheiten führt jedoch dazu, daß diese Prepolymere bereits im unvernetzten Zustand fest sind und nur in stark verdünnten Lösungen mit einem Feststoffgehalt << 50 % handhabbar sind. Derartige Prepolymerlösungen sind für die meisten Anwendungen völlig ungeeignet.

Silanvernetzende Abmischungen, die zu Massen mit hoher
Reißfestigkeit und Bruchdehnung aushärten, werden vor allem bei
Klebstoffanwendungen, u.a. in der Automobilindustrie,
gefordert.

Ein Ansatz zur Verbesserung der Reißfestigkeit von alkoxysilanvernetzenden Klebstoffen kann der Einsatz von optimierten Füllstoffgemischen darstellen, die in das alkoxysilanterminierte Polymer eingearbeitet werden. Ein derartiges Verfahren wird in EP 1 256 595 beschrieben. Hier 5 werden einem alkoxysilanterminierten Prepolymer eine bestimmte Rußsorte sowie feinteiliges beschichtetes Calciumcarbonat zugemischt. Mit diesem System konnten zwar hervorragende Reißdehnungen von 4,0 - 5,9 MPa erreicht werden, die erzielbaren Bruchdehnungen hingegen waren mit 250 - 300 % 10 jedoch noch nicht befriedigend. Zudem lassen sich mit derartigen rußgefüllten Massen lediglich schwarze Klebstoffe herstellen. Andere Farben, obgleich oftmals erwünscht, sind nicht möglich. Außerdem kann es, z.B. wenn man aus optischen Gründen transparente Massen erhalten will, wünschenswert sein, 15 ganz auf Füllstoffe zu verzichten.

Es bestand die Aufgabe, Massen aus Basis silanterminierter Prepolymere mit verbesserter Reißfestigkeit und Bruchdehnung bereitzustellen, die die vorgenannten Nachteile nicht aufweisen.

Gegenstand der Erfindung sind Prepolymere (A) mit Endgruppen 25 der allgemeinen Formel [1]

$$-SiR^{1}_{a}(OR^{2})_{3-a}$$
 [1]

wobei

20

WO 2005/000931

- 30 R¹ einen gegebenenfalls halogensubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10 Kohlenstoffatomen,
 - R^2 einen Alkylrest mit 1-6 Kohlenstoffatomen oder einen ω -Oxaalkyl-alkylrest mit insgesamt 2-10 Kohlenstoffatomen,
- 35 a eine Zahl von 0 bis 2 bedeuten, wobei die Prepolymere (A) erhältlich sind durch Umsetzung von

WO 2005/000931

5

15

20

- 1) Polyol (A1) mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 1000 bis 25000,
- 2) niedermolekularem Alkohol (A2) mit mindestens zwei Hydroxylgruppen pro Molekül und einem Molekulargewicht von 62 bis 300,
- 3) Di- oder Polyisocyanat (A3) und
- 4) Alkoxysilan (A4), welches über eine Isocyanatgruppe oder über eine isocyanatreaktive Gruppe verfügen,

wobei der niedermolekulare Alkohol (A2) und das Polyol (A1) in 10 einem molaren Verhältnis von 0,3:1 bis 7:1 eingesetzt werden.

Bei der Herstellung der alkoxysilanvernetzenden Prepolymere (A) Werden neben Di- oder Polyisocyanaten und organofunktionellen Silanen eine bestimmte Mischung aus langkettigen Polyolen (A1) und niedermolekularen Alkoholen (A2) verwendet. Die so hergestellten Prepolymere (A) weisen nach der Vernetzung unabhängig von gegebenenfalls verwendeten Füllstoffen eine erheblich verbesserte Reißfestigkeit sowie eine erheblich verbesserte Bruchdehnung auf. Auch Massen (M), die die silanterminierten Prepolymere (A) enthalten, zeigen die verbesserte Reißfestigkeit und Bruchdehnung.

Die Prepolymere (A) sind bevorzugt isocyanatfrei.

Bevorzugt wird dabei ein molares Verhältnis des niedermolekularen Alkohols (A2) zum Polyol (A1) von 0,5:1 bis 5:1, wobei ein Verhältnis dieser beiden Komponenten von 0,7:1 bis 3:1 besonders bevorzugt wird. Sowohl beim niedermolekularem Alkohol (A2) als auch beim Polyol (A1) werden Verbindungen mit zwei OH-Gruppen bevorzugt, die bei der Prepolymersynthese zu linearen und unverzweigten Prepolymeren (A) führen.

Die Wirkungsweise der Kombination eines niedermolekularen Alkohols (A2) und eines Polyols (A1) während der

35 Prepolymersynthese besteht zum einen darin, daß der Einsatz des Alkohols (A2) in der Prepolymersynthese durch dessen Reaktion mit den Isocyanatgruppen des Di- oder Polyisocyanates (A3) oder mit einem gegebenfalls vorhandenen isocyanatfunktionellen Silan

7

(A4) in der resultierenden Polymerkette zu einer erhöhten Dichte an Urethaneinheiten führt. Diese verbessert die mechanischen Eigenschaften der Prepolymere (A) und Prepolymere (A) enthaltenden Massen (M) nach deren Aushärtung.

5

10

15

20

Vor allem aber führt der Einsatz des niedermolekularen Alkohols (A2) in Kombination mit einem oder mehreren langkettigen Polyolen (A1) dazu, daß Prepolymerketten gebildet werden, in denen die Urethaneinheiten nicht gleichmäßig verteilt sind. So bilden sich durch den Einbau eines Polyolmoleküls (A1) in die Prepolymerkette stets ein langer urethangruppenfreier Kettenabschnitt, während der Einbau des niedermolekularen Alkohols (A2) stets zu (mindestens) zwei Urethaneinheiten führt, die nur durch einen sehr kurzen, aus wenigen Kohlenstoffatomen bestehenden Kettenabschnitt getrennt sind. Werden Polyol (A1) und niedermolekularer Alkohol (A2) in dem erfindungsgemäßen relativen Verhältnis zueinander eingesetzt, so wirkt sich diese ungleichmäßige Anordnung der Urethaneinheiten im Polymer ungewöhnlich positiv auf die Reißfestigkeit der ausgehärteten Masse (M) aus. So lassen sich mit den Prepolymeren (A) Massen (M) mit deutlich besserer Reißfestigkeit herstellen, als dies mit herkömmlichen Prepolymeren mit einer relativ gleichmäßigen Verteilung der Urethaneinheiten in der Prepolymerkette möglich ist. Dies gilt auch dann, wenn die Prepolymere (A) und nicht erfindungsgemäßen Prepolymere in ihren übrigen Merkmalen wie mittlere Kettenlänge, Urethan-, Harnstoff- und Silylgruppendichte übereinstimmen und beide Polymere aus demselben Polyoltyp (z.B. Polypropylenglykol), Isocyanat- und Silantypen aufgebaut sind.

30

25

In einer bevorzugten Ausführung der Erfindung verfügen die alkoxysilanterminierten Polymere (A) über Endgruppen der allgemeinen Formel [2]

35 $-A-CH_2-SiR^1_a(OR^2)_{3-a}$

[2]

wobei

- A eine zweibindige Bindegruppe ausgewählt aus -O-, -S-, $-(R^3)N-, -O-CO-N(R^3)-, -N(R^3)-CO-O-, -NH-CO-NH-, -N(R^4)-CO-NH-, -NH-CO-N(R^4)-, -N(R^4)-CO-N(R^4)-,$
- R^3 Wasserstoff, einen gegebenenfalls halogensubstituierten cyclischen, linearen oder verzweigten C_1 bis C_{18} -Alkyloder Alkenylrest oder einen C_6 bis C_{18} -Arylrest,
- R^4 einen gegebenenfalls halogensubstituierten cyclischen, linearen oder verzweigten C_1 bis C_{18} -Alkyl- oder Alkenylrest oder einen C_6 bis C_{18} -Arylrest bedeuten und R^1 , R^2 und a die bei der allgemeinen Formel [1] angegebenen Bedeutungen aufweisen.

Die Polymere (A) mit Endgruppen der allgemeinen Formel [2] zeichnen sich dadurch aus, daß sie Alkoxysilylgruppen enthalten, die nur durch einen Methylspacer von einem elektronegativen Heteroatom mit mindestens einem freien Elektronenpaar getrennt sind. Dadurch besitzen diese Polymere eine extrem hohe Reaktivität gegenüber (Luft-) Feuchtigkeit, so daß sie zu Polymerabmischungen (M) verarbeitet werden können, die auch mit wenig oder sogar ohne Zinnkatalysator, bevorzugt ohne Zinn- oder Titankatalysator, besonders bevorzugt ganz ohne schwermetallhaltigen Katalysator bei Raumtemperatur mit hinreichend kurzen Klebfreizeiten bzw. mit hinreichend hoher Geschwindigkeit aushärten.

25

30

5

10

15

20

Als Reste R^1 werden Methyl-, Ethyl- oder Phenylgruppen bevorzugt. Bei den Resten R^2 handelt es sich bevorzugt um Methyl- oder Ethylgruppen und als Rest R^3 wird Wasserstoff bevorzugt, während es sich bei den Resten R^4 bevorzugt um Alkylreste mit 1-4 Kohlenstoffatomen, Cyclohexyl- und Phenylreste handelt.

Besonders bevorzugt sind alkoxysilylterminierte Polymere (A), deren vernetzbare Alkoxysilylgruppen durch einen Methylspacer

9

von einer Bindegruppe wie Urethan- oder Harnstoffgruppen getrennt sind, d.h. Polymere (A) der allgemeinen Formel [2], bei denen A ausgewählt wird aus den Gruppen -O-CO-N(\mathbb{R}^3)-, -N(\mathbb{R}^3)-CO-O-, -N(\mathbb{R}^4)-CO-NH-, und -NH-CO-N(\mathbb{R}^4)-.

5

10

15

20

35

Besonders günstige Eigenschaften weisen dabei Prepolymere (A) auf, die mit Alkoxysilylgruppen der allgemeinen Formel [2] terminiert sind, wenn diese Alkoxysilylgruppen zu mindestens 50 % aus Dialkoxysilylgruppen (Formel [2] mit a = 1) bestehen. So kann ein zu hoher Gehalt an Monoalkoxysilylgruppen in den Prepolymeren (A) zu einem Verlust an Reißfestigkeit führen, während hohe Gehalte an Trialkoxysilylgruppen zu einer Verringerung der Reißdehnung führen können, ohne die Reißfestigkeit signifikant zu steigern. Die entsprechenden Prepolymere (A), deren Alkoxysilylgruppen zu mindestens 50 % aus Dialkoxysilylgruppen der allgemeinen Formel [2] mit a = 1. bestehen, werden daher bevorzugt. Besonders bevorzugt werden Prepolymere (A) mit einem Anteil an Dialkoxysilylgruppen der allgemeinen Formel [2] von mindestens 70 %, wobei Prepolymere (A), die ausschließlich Dialkoxysilylgruppen der allgemeinen

Die Hauptketten der alkoxysilanterminierten Polymere (A) können verzweigt oder unverzweigt sein, wobei unverzweigte oder nur schwach verzweigte Hauptketten bevorzugt werden. Die mittleren Kettenlängen können beliebig, entsprechend der jeweils gewünschten Eigenschaften sowohl der unvernetzten Mischung als auch der ausgehärteten Masse, angepaßt werden.

Formel [2] enthalten, nicht nur besonders bevorzugt sondern

auch logistisch einfach zugänglich sind, da zur ihrer Herstellung lediglich ein Silantyp (A4) benötigt wird.

Als Polyole (A1) für die Herstellung der Prepolymere (A) können prinzipiell sämtliche Polyole mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 1000 bis 25000 eingesetzt werden. Dabei kann es sich beispielsweise um hydroxylfunktionelle Polyether, Polyester, Polyacrylate und -methacrylate, Polycarbonate, Polystyrole, Polysiloxane, Polyamide, Polyvinylester,

10

Polyvinylhydroxide oder Polyolefine wie z.B. Polyethylen, Polybutadien, Ethylen-Olefincopolymere oder Styrol-Butadiencopolymere handeln.

- Bevorzugt werden Polyole (A1) mit einem Molekulargewicht Mn von 5 2000 bis 25000, besonders bevorzugt von 4000 bis 20000 eingesetzt. Besonders geeignete Polyole (A1) sind aromatische und/oder aliphatische Polyesterpolyole und Polyetherpolyole, wie sie in der Literatur vielfach beschrieben sind. Die als Polyole (A1) eingesetzten Polyether und/oder Polyester können 10 dabei sowohl linear als auch verzweigt sein, wobei jedoch unverzweigte, lineare Polyole bevorzugt werden. Zudem können Polyole (A1) auch Substituenten wie z.B. Halogenatome besitzen.
- Ebenso können als Polyole (A1) auch hydroxyalkyl- oder 15 aminoalkylterminierte Polysiloxane der allgemeinen Formel [3]

$$Z-R^{6}-[Si(R^{5})_{2}-O-]_{n}-Si(R^{5})_{2}-R^{6}-Z$$
 [3]

20 eingesetzt werden, in der

35

- R⁵ einen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen, bevorzugt Methylreste,
- eine verzweigte oder unverzweigte Kohlenwasserstoffkette mit 1-12 Kohlenstoffatomen, bevorzugt n-Propyl,
- eine Zahl von 1 bis 3000, bevorzugt eine Zahl von 10 bis 25 1000 und
 - eine OH- oder NHR3-Gruppe Z

bedeuten und R³ die bei der allgemeinen Formel [2] angegebenen 30 Bedeutungen aufweist.

Selbstverständlich ist auch der Einsatz beliebiger Mischungen der verschiedenen Polyoltypen möglich. Besonders bevorzugt werden jedoch lineare Polyetherpolyole, insbesondere Polypropylenglycole als Polyole (A1) verwendet.

11

Als niedermolekulare Alkohole mit mindestens zwei
Hydroxylgruppen pro Molekül (A2) eignen sich prinzipiell
sämtliche entsprechende Verbindungen mit einem Molekulargewicht
von 32 bis 300. Bevorzugt werden hier jedoch niedermolekulare
Diole eingesetzt, wie z.B. Glycol, 1,3-Propandiol, 1,3Butandiol, 1,4-Butandiol, sämtliche regioisomere Penta- und
Hexadiole sowie Etylenglykol oder Propylenglykol. Einen
besonders bevorzugten niedermolekularen Alkohol (A2) stellt
1,4-Butandiol dar.

10

15

20

25

5

Als Di- oder Polyisocyanate (A3) für die Herstellung der Prepolymere (A) können prinzipiell sämtliche gebräuchlichen Isocyanate eingesetzt werden, wie sie in der Literatur vielfach beschrieben sind. Gängige Diisocyanate (A3) sind beispielsweise Diisocyanatodiphenylmethan (MDI), sowohl in Form von rohem oder technischem MDI als auch in Form reiner 4,4° bzw. 2,4° Isomeren oder deren Mischungen, Tolylendiisocyanat (TDI) in Form seiner verschiedenen Regioisomere, Diisocyanatonaphthalin (NDI), Isophorondiisocyanat (IPDI), perhydriertes MDI (H-MDI) oder auch von Hexamethylendiisocyanat (HDI). Beispiele für Polyisocyanate (A3) sind polymeres MDI (P-MDI), Triphenylmethantriisocanat oder Isocyanurat- oder Biurettriisocyanate. Sämtliche Di- und/oder Polyisocyanate (A3) können einzeln oder auch in Mischungen eingesetzt werden. Bevorzugt werden jedoch ausschließlich Diisocyanate eingesetzt. Falls die UV-Stabilität der Prepolymere (A) oder der aus diesen Prepolymeren hergestellten ausgehärteten Materialien auf Grund der jeweiligen Anwendung von Bedeutung ist, werden bevorzugt aliphatische Isocyanate als Komponente (A3) verwendet.

30

35

Als Alkoxysilane (A4) für die Herstellung der Prepolymere (A) können prinzipiell sämtliche Alkoxysilane eingesetzt werden, die entweder über eine Isocyanatfunktion oder über eine isocyanatreaktive Gruppe verfügen. Die Alkoxysilane dienen zum Einbau der Alkoxysilylterminierungen in die Prepolymere (A). Als Alkoxysilane (A4) werden dabei vorzugsweise Verbindungen eingesetzt, welche ausgewählt werden aus Silanen der allgemeinen Formeln [4] und [5]

12

$$OCN SiR^{1}_{a}(OR^{2})_{3-a}$$
 [4]

$$B^{1}$$
 SiR¹_a(OR²)_{3-a} [5]

wobei

10

15

B1 eine OH-, SH-, NH2- oder eine HR4N-Gruppe bedeutet und R^{1} , R^{2} , R^{4} und a die bei den allgemeinen Formeln [1] und [2] angegebenen Bedeutungen aufweisen.

Die isocyanatreaktive Gruppe B^1 in der allgemeinen Formel [5] stellt dabei bevorzugt eine HR4N-Gruppe dar.

Dabei können einzelne Silane (A4) sowie auch Mischungen verschiedener Silane (A4) eingesetzt werden. Die entsprechenden Silane lassen sich durch eine Reaktion aus Chlormethyltrialkoxysilan, Chlormethyldialkoxymethylsilan oder Chlordimethylalkoxymethylsilan mit einem Amin der allgemeinen Formel $\mathrm{NH}_2\mathrm{R}^4$, d.h. aus sehr einfachen und preiswerten Edukten, problemlos in nur einem Reaktionsschritt herstellen.

Die Herstellung der Prepolymere (A) erfolgt durch ein einfaches 20 Zusammengeben der beschriebenen Komponenten, wobei gegebenenfalls noch ein Katalysator zugegeben und/oder bei erhöhter Temperatur gearbeitet werden kann. Dabei reagieren die Isocyanatgruppen der Di- und/oder Polyisocyanate (A3) sowie falls vorhanden - die Isocyanatgruppen des Silans der 25 allgemeinen Formel [4] mit den OH- bzw. NH-Funktionen der zugegebenen Polyole (A1) und niedermolekularen Alkohole (A2) sowie - falls vorhanden - mit den OH- bzw. NH-Funktionen der Silane der allgemeinen Formel [5]. Ob der relativ hohen Exothermie dieser Reaktionen kann es dabei vorteilhaft sein, 30 die einzelnen Komponenten sukzessive zuzugeben, um die freiwerdende Wärmemenge besser kontrollieren zu können. Die

Zugabereihenfolge und -geschwindigkeit der einzelnen

13

Komponenten kann dabei beliebig gestaltet werden. Auch können die verschiedenen Rohstoffe sowohl einzeln als auch in Mischungen vorgelegt bzw. zugegeben werden. Auch eine kontinuierliche Prepolymerherstellung, z.B. in einem Röhrenreaktor, ist möglich.

Die Konzentrationen aller an sämtlichen Reaktionsschritten beteiligten Isocyanatgruppen und aller isocyanatreaktiven Gruppen sowie die Reaktionsbedingungen sind dabei bevorzugt so gewählt, daß im Laufe der Prepolymersynthese sämtliche Isocyanatgruppen abreagieren. Das fertige Prepolymer (A) ist somit isocyanatfrei. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung sind die Konzentrationsverhältnisse sowie die Reaktionsbedingungen so gewählt, daß nahezu sämtliche Kettenenden (> 80 % der Kettenenden, besonders bevorzugt > 90 % der Kettenenden) der Prepolymere (A) mit Alkoxysilylgruppen terminiert sind.

10

15

20

25

30

35

Bei einem bevorzugten Herstellungsverfahren wird die Isocyanatkomponente (A3) in einem ersten Reaktionsschritt mit der Polyolkomponente (A1) sowie mit der Alkoholkomponente (A2) umgesetzt, wobei - entsprechend der eingesetzten Mengenverhältnissen - ein hydroxyl- oder isocyanatterminiertes Prepolymer erhalten wird. Die Komponenten (A1) und (A2) können dabei nacheinander oder auch als Mischung eingesetzt werden. In einem zweiten Reaktionsschritt werden diese hydroxyl- oder isocyanatterminierten Prepolymere dann mit einem Silan der allgemeinen Formel [4] oder [5] umgesetzt, wobei die Konzentrationen so gewählt sind, daß sämtliche Isocyanatgruppen abreagieren. Es resultiert das silanterminierte Prepolymer (A). Eine gesonderte Reinigung oder sonstige Aufarbeitung des Prepolymers (A) ist dabei nicht erforderlich.

Bei diesem Herstellungsverfahren werden bevorzugt Aminosilane der allgemeinen Formel [4] mit B¹ = HR⁴N- als Silane (A4) verwendet und mit einem isocyanatterminierten Prepolymer umgesetzt. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird das Silan dabei im Überschuß eingesetzt. Der Überschuß beträgt bevorzugt 20-400 %, besonders bevorzugt 50-

WO 2005/000931

14

PCT/EP2004/006010

200 %. Das überschüssige Silan kann dem Prepolymer zu jedem beliebigen Zeitpunkt zugesetzt werden, bevorzugt wird der Silanüberschuß jedoch bereits während der Synthese der Prepolymere (A) zugegeben.

5

Wenn bei der Herstellung der Prepolymere (A) ein Überschuß eines Silans (A4) der allgemeinen Formel [5] eingesetzt wird, können mit den Prepolymeren (A) Massen (M) mit besonders hoher Reißfestigkeit hergestellt werden.

10

20

25

30

35

Die bei der Herstellung der Prepolymere (A) auftretenden Reaktionen zwischen Isocyanatgruppen und isocyanatreaktiven Gruppen können gegebenenfalls durch einen Katalysator beschleunigt werden. Bevorzugt werden dabei dieselben Katalysatoren eingesetzt, die unten auch als Härtungskatalysatoren (C) aufgeführt sind. Gegebenenfalls ist es sogar möglich, daß die Herstellung der Prepolymere (A) durch dieselben Katalysatoren katalysiert wird, die später bei der Aushärtung der fertigen Prepolymerabmischungen auch als Härtungskatalysator (C) dient. Dies hat den Vorteil, daß der Härtungskatalysator (C) bereits in dem Prepolymer (A) enthalten ist und bei der Compoundierung der fertigen Prepolymerabmischung (M) nicht mehr gesondert zugegeben werden muß. Selbstverständlich können dabei anstelle eines Katalysators auch Kombinationen mehrerer Katalysatoren eingesetzt werden.

Um bei Raumtempratur eine schnelle Aushärtung der Massen (M) zu erreichen, kann gegebenenfalls ein Härtungskatalysator (C) zugesetzt werden. Wie bereits erwähnt kommen hier u.a. die zu diesem Zwecke üblicherweise verwendeten organischen Zinnverbindungen, wie z.B. Dibutylzinndilaurat, Dioctylzinndilaurat, Dibutylzinndiacetylacetonat, Dibutylzinndiacetat oder Dibutylzinndioctoat etc., in Frage. Des weiteren können auch Titanate, z.B. Titan(IV)isopropylat, Eisen(III)-Verbindungen, z.B. Eisen(III)-acetylacetonat, oder auch Amine, z.B. Triethylamin, Tributylamin, 1,4-Diazabicyclo[2,2,2]octan, 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en, 1,5-Diazabicyclo[4.3.0]non-5-en, N,N-Bis-(N,N-dimethyl-2-amino-

WO 2005/000931

ethyl)-methylamin, N,N-Dimethylcyclohexylamin, N,N-Dimethyl-phenlyamin, N-Ethylmorpholinin etc., eingesetzt werden. Auch organische oder anorganische Brönstedsäuren wie Essigsäure, Trifluoressigsäure oder Benzoylchlorid, Salzsäure,

15

PCT/EP2004/006010

Phosphorsäure deren Mono- und/oder Diester, wie z.B.
Butylphosphat, (Iso-) Propylphosphat, Dibutylphosphat etc.,
sind als Katalysatoren [C] geeignet. Daneben können hier aber
auch zahlreiche weitere organische und anorganische
Schwermetallverbindungen sowie organische und anorganische
Lewissäuren oder -basen eingesetzt werden. Zudem kann die
Vernetzungsgeschwindigkeit auch durch die Kombination
verschiedener Katalysatoren bzw. von Katalysatoren mit
verschiedenen Cokatalysatoren weiter gesteigert bzw. genau auf
den jeweiligen Bedarf hin abgestimmt werden. Dabei werden
Abmischungen (M) deutlich bevorzugt, die Prepolymere (A) mit
hochreaktiven Alkoxysilylgruppen der allgemeinen Formel [2]
enthalten, und somit keine schwermetallhaltigen Katalysatoren
(C) benötigen, um auch bei Raumtemperatur ausreichend kurze

20

Härtungszeiten zu erreichen.

10

15

Der Einsatz von Prepolymeren (A) mit Silantermini der allgemeinen Formel [2] hat zudem den besonderen Vorteil, daß sich so auch Prepolymere (A) herstellen lassen, welche ausschließlich Ethoxysilylgruppen enthalten, d.h. Silylgruppen der allgemeinen Formel [2] mit R^2 = Ethyl. Diese Massen (M) 25 sind gegenüber Feuchtigkeit so reaktiv, daß sie auch ohne Zinnkatalysatoren mit hinreichend hoher Geschwindigkeit aushärten, obgleich Ethoxysilylgruppen generell weniger reaktiv sind als die entsprechenden Methoxysilylgruppen. So sind auch 30 mit ethoxysilanterminierten Polymeren (A) zinnfreie Systeme möglich. Derartige Polymerabmischungen (M), die ausschließlich ethoxysilanterminierte Polymere (A) enthalten, besitzen den Vorteil, daß sie beim Härten lediglich Ethanol als Spaltprodukt freisetzen. Sie stellen eine bevorzugte Ausführungsform dieser 35 Erfindung dar.

Die Prepolymere (A) werden bevorzugt in Abmischungen (M) eingesetzt, die zudem noch niedermolekulare Alkoxysilane (D)

enthalten. Diese Alkoxysilane (D) können dabei mehrere Funktionen übernehmen. So können sie beispielsweise als Wasserfänger dienen, d.h. sie sollen eventuell vorhandene Feuchtigkeitsspuren abfangen und so die Lagerstabilität der entsprechenden silanvernetzenden Massen (M) erhöhen. Selbstverständlich müssen diese zumindest eine vergleichbar hohe Reaktivität gegenüber Feuchtigkeitsspuren besitzen wie das Prepolymer (A). Geeignet als Wasserfänger sind daher vor allen hochreaktive Alkoxysilane (D) der allgemeinen Formel [6]

10

5

$$B^2 \sim SiR_a^1 (OR^2)_{3-a}$$
 [6]

wobei

eine R 4 O-CO-NH-, R 4 R 3 N-CO-NH-, OH-, OR 4 -, SH-, SR 4 -, NH $_2$ -, NHR 4 -, oder N(R 4) $_2$ -Gruppe bedeutet und

 R^1 , R^2 , R^3 , R^4 und a die bei den allgemeinen Formeln [1] und [2] angegebenen Bedeutungen aufweisen. Ein besonders bevorzugter Wasserfänger ist dabei das Carbamatosilan, bei dem B^2 eine R^4 O-CO-NH-Gruppe darstellt.

20

25

30

35

15

Des weiteren können die niedermolekularen Alkoxysilane (D) auch als Vernetzer und/oder Reaktivverdünner dienen. Zu diesem Zweck sind prinzipiell sämtliche Silane geeignet, die über reaktive Alkoxysilylgruppen verfügen, über die sie während der Aushärtung der Polymerabmischung mit in das entstehende dreidimensionale Netzwerk eingebaut werden können. Die Alkoxysilane (D) können dabei zu einer Steigerung der Netzwerkdichte und damit zur Verbesserung der mechanischen Eigenschaften, z.B. der Reißfestigkeit, der ausgehärteten Masse (M) beitragen. Zudem können sie auch die Viskosität der entsprechenden Prepolymerabmischungen senken. Als Alkoxysilane (D) eignen sich in dieser Funktion beispielsweise Alkoxymethyltrialkoxysilane und Alkoxymethyldialkoxyalkylsilane. Als Alkoxygruppen werden dabei

Methoxy- und Ethoxygruppen bevorzugt. Zudem können auch die

preisgünstigen Alkyltrimethoxysilane, wie Methyltrimethoxysilan

sowie Vinyl- oder Phenyltrimethoxysilan, sowie deren

Teilhydrolysate geeignet sein.

Auch können die niedermolekularen Alkoxysilane (D) als
5 Haftvermitteler dienen. Hier können vor allem Alkoxysilane eingesetzt werden, die über Aminofunktionen oder Epoxyfunktionen verfügen. Als Beispiele seien γ- Aminopropyltrialkoxysilane, γ-[N-Aminoethylamino] - propyltrialkoxysilane, γ-Glycidoxy-propyltrialkoxysilane sowie sämtliche Silane der allgemeinen Formel [6], bei denen B² für eine stickstoffhaltige Gruppe steht, genannt.

17

Schließlich können die niedermolekularen Alkoxysilane (D) sogar als Härtungskatalysatoren oder -cokatalysatoren dienen. Zu diesem Zweck eignen sich vor allem sämtliche basischen Aminosilane, wie z.B. sämtliche Aminopropylsilane, N-Aminoethylaminopropylsilane sowie auch sämtliche Silane der allgemeinen Formel [6] soweit es sich bei B² um eine NH₂-, NHR⁴-, N(R⁴) 2-Gruppe handelt.

20

25

Die Alkoxysilane (D) können den Prepolymeren (A) zu jedem beliebigen Zeitpunkt zugegeben werden. Soweit sie über keine NCO-reaktiven Gruppen verfügen, können sie sogar bereits während der Synthese der Prepolymere (A) zugesetzt werden.

Dabei können, bezogen auf 100 Gewichtsteile Prepolymer (A), bis zu 100 Gewichtsteile, vorzugsweise 1 bis 40 Gewichtsteile eines niedermolekularen Alkoxysilanes (D) zugesetzt werden.

Des weiteren werden Abmischungen aus den alkoxysilantermierten
30 Prepolymeren (A) üblicherweise Füllstoffe (E) zugegeben. Die
Füllstoffe (E) führen dabei zu einer erheblichen
Eigenschaftsverbesserung der resultierenden Abmischungen (M).
Vor allem die Reißfestigkeit wie auch die Bruchdehnung können
durch den Einsatz von geeigneten Füllstoffen erheblich
35 gesteigert werden.

WO 2005/000931

PCT/EP2004/006010

Als Füllstoffe (E) eigenen sich dabei sämtliche Materialien, wie sie im Stand der Technik vielfach beschrieben sind. Beispiele für Füllstoffe sind nicht verstärkende Füllstoffe, also Füllstoffe mit einer BET-Oberfläche von bis zu 50 m^2/q , wie Quarz, Diatomeenerde, Calciumsilikat, Zirkoniumsilikat, Zeolithe, Calciumcarbonat, Metalloxidpulver, wie Aluminium-, Titan-, Eisen-, oder Zinkoxide bzw. deren Mischoxide, Bariumsulfat, Calciumcarbonat, Gips, Siliciumnitrid, Siliciumcarbid, Bornitrid, Glas- und Kunststoffpulver; verstärkende Füllstoffe, also Füllstoffe mit einer BET-Oberfläche von mindestens 50 10 m²/g, wie pyrogen hergestellte Kieselsäure, gefällte Kieselsäure, Ruß, wie Furnace- und Acetylenruß und Silicium-Aluminium-Mischoxide großer BET-Oberfläche; faserförmige Füllstoffe, wie Asbest sowie Kunststoffasern. Die genannten Füllstoffe können hydrophobiert sein, beispielsweise durch die 15 Behandlung mit Organosilanen bzw. -siloxanen oder durch Verätherung von Hydroxylgruppen zu Alkoxygruppen. Es kann eine Art von Füllstoff (E), es kann auch ein Gemisch von mindestens. zwei Füllstoffen (E) eingesetzt werden.

20

25

Die Füllstoffe (E) werden bevorzugt in einer Konzentration von 0-90 Gew.-% bezogen auf die fertige Abmischung eingesetzt, wobei Konzentrationen von 30-70 Gew.-% besonders bevorzugt sind. In einer bevorzugten Anwendung werden Füllstoff-kombinationen (E) eingesetzt, die neben Calciumcarbonat noch pyrogene Kieselsäure und/oder Ruß enthalten.

Auch Massen (M), welche keine Füllstoffe (E) enthalten, sind 30 bevorzugt. So besitzen die Prepolymere (A) nach der Aushärtung bereits eine relativ hohe Reißdehnung, so daß sie auch ungefüllte Massen (M) ermöglichen. Vorteile ungefüllter Systeme sind deutlich niedrigere Viskosität sowie Transparenz.

Die Abmischungen (M) enthaltend die Prepolymere (A) können zudem auch noch geringe Mengen eines organischen Lösungsmittels (F) enthalten. Dieses Lösungsmittel dient dabei der Erniedrigung der Viskosität der unvernetzten Massen (M). Als

19

Lösungsmittel (F) kommen prinzipiell sämtliche Lösungsmittel sowie Lösemittelmischungen in Betracht. Als Lösungsmittel (F) werden bevorzugt Verbindungen eingesetzt, die über ein Dipolmoment verfügen. Besonders bevorzugte Lösungsmittel verfügen über ein Heteroatom mit freien Elektronenpaaren, die Wasserstoffbrückenbindungen eingehen können. Bevorzugte Beispiele für solche Lösungsmittel sind Ether wie z.B. t-Butylmethylether, Ester, wie z.B. Ethylacetat oder Butylacetat sowie Alkohole, wie z.B. Methanol, Ethanol, n-Butanol oder -

besonders bevorzugt - t-Butanol. Die Lösungsmittel (F) werden bevorzugt in einer Konzentrationen von 0-20 Vol.-% bezogen auf die fertige Prepolymermischung incl. aller Füllstoffe (E) eingesetzt, wobei Lösungsmittelkonzentrationen von 0-5 Vol.-% besonders bevorzugt sind.

15

20

25

30

35

Die Polymerabmischungen (M) können als weitere Komponenten an sich bekannte Hilfsstoffe, wie von den Komponenten (D) abweichende Wasserfänger und/oder Reaktivverdünner sowie Haftvermittler, Weichmacher, Thixotropiermittel, Fungizide, Flammschutzmittel, Pigmente etc. enthalten. Auch Lichtschutzmittel, Antioxidantien, Radikalfänger sowie weitere Stabilisatoren können den Massen (M) zugesetzt werden. Zur Erzeugung der jeweils gewünschten Eigenschaftsprofile, sowohl der unvernetzten Polymerabmischungen (M) als auch der ausgehärteten Massen (M), sind derartige Zusätze bevorzugt.

Für die Polymerabmischungen (M) existieren zahllose verschiedene Anwendungen im Bereich der Kleb-, Dicht- und Fugendichtstoffe, Oberflächenbeschichtungen sowie auch bei der Herstellung von Formteilen. Auf Grund ihrer verbesserten Reißfestigkeit sind die Massen (M) besonders für Klebstoffanwendungen geeignet. Der Einsatz der Prepolymere (A) und Polymerabmischungen (M) in Klebstoffen ist daher bevorzugt. Dabei sind sie für zahllose unterschiedliche Untergründe, wie z.B. mineralische Untergründe, Metalle, Kunststoffe, Glas, Keramik etc., geeignet.

20

Die Polymerabmischungen (M) können dabei sowohl in reiner Form als auch in Form von Lösungen oder Dispersionen zum Einsatz kommen.

5 Alle vorstehenden Symbole der vorstehenden Formeln weisen ihre Bedeutungen jeweils unabhängig voneinander auf. In allen Formeln ist das Siliciumatom vierwertig.

Soweit nicht anders angegeben sind alle Mengen- und
10 Prozentangaben auf das Gewicht bezogen, alle Drücke 0,10 MPa
(abs.) und alle Temperaturen 20°C.

Als Maß für die Reaktivitäten der Polymerabmischungen (M) - bzw. für die Reaktivitäten der nicht erfindungsgemäßen Polymerabmischungen in den Vergleichsbeispielen - sind jeweils die Hautbildungszeiten angegeben. Unter Hautbildungszeiten ist dabei diejenige Zeitspanne zu verstehen, die nach dem Ausbringen des Prepolymers an die Luft vergeht, bis die Polymeroberfläche soweit gehärtet ist, daß nach einer Berührung dieser Oberfläche mit einem Bleistift die Polymermasse nicht mehr an diesem haften bleibt.

Beispiel 1:

15

20

Herstellung von N-Cyclohexyl-aminomethyl-dimethoxysilan:

25 1486,5 g (15 mol) Cyclohexylamin und 600 g Cyclohexan als Lösungsmittel werden in einem 4 Liter 4-Hals-Kolben komplett vorgelegt und anschließend mit Stickstoff inertisiert. Man heizt auf eine Temperatur von 85 °C auf und tropft 773,4 g (5 mol) Chlormethyl-methyldimethoxysilan über 2 h zu (Temperatur < 95 °C) und rührt für weitere 2 Stunden bei 95 °C. 30 Nach einer Zugabe von ca. 300 g des Silans fällt vermehrt Cyclohexylamin-hydrochlorid als Salz aus, jedoch bleibt die Suspension bis zum Dosierende gut rührbar. Die Suspension wird über Nacht stehen lassen und dann mit ca. 300 ml Cyclohexan 35 versetzt. Im Teilvakuum wird das überschüssige Amin und das Lösungsmittel Cyclohexan bei 60 - 70 °C destillativ entfernt. Der Rückstand wird abgekühlt und mit weiteren 300 ml Cyclohexan versetzt, um das Hydrochlorid vollständig zu fällen. Die

21

Suspension wird filtriert und das Lösungsmittel wiederum im Teilvakuum bei 60 - 70 °C entfernt. Der Rückstand wird destillativ gereinigt (106 - 108 °C bei 15 mbar). Es wird eine Ausbeute von 761 g, d.h. 70% der Theorie erreicht, bei einer Produktreinheit von ca. 99,5 %.

Beispiel 2:

Herstellung von Methoxymethyltrimethoxysilan (MeO-TMO):

Zu 315 ml Methanol werden unter leichter Rührung 68 g

(1,26 mol) Natriummethanolat zugegeben. Nachdem sich das
Natriummethanolat bei 65 °C vollständig gelöst hat, werden

205 g (1,2 mol) Chlormethyltrimethoxysilan innerhalb von 2 h
bei einer Temperatur von 45 - 50 °C zugetropft. Bei der leicht
exothermen Neutralisation fällt NaCl aus. Danach wird unter

langsamen Abkühlen auf 25 °C 1 Stunde nachgerührt. NaCl wird
über eine Fritte por. 3 filtriert und mit wenig Methanol
nachgewaschen.

Im Teilvakuum wird das Lösungsmittel Methanol bei 60 °C entfernt. Der Rückstand wird destillativ gereinigt (78 - 93 °C bei 90 mbar). Es wird eine Ausbeute von 140 g, d.h. 70 % der Theorie erreicht.

Beispiel 3:

20

30

35

25 Herstellung von Trimethoxysilylmethylcarbaminsäuremethylester (C-TMO):

61,3 g (7,56 mol) extra fein gemahlenes Kaliumisocyanat werden in einem 1 Liter 4-Hals-Kolben eingewogen. Anschließend werden 404 g (0,51 l, 12,6 mol) Methanol, 184,0 g (0,196 l)

Dimethylformamid sowie 100,7 g (0,59 mol) Chlormethyltrimethoxysilan eingefüllt. Unter Rühren wurde die Reaktionsmischung zum Sieden erhitzt und insgesamt 10 h unter Rückfluß
gehalten, wobei die Siedetemperatur von 100 °C auf 128 °C
ansteigt und dann stabil bleibt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird das gebildete Kaliumchlorid über eine Nutsche
abgetrennt und der Filterkuchen mit 1,1 l Methanol gewaschen.
Im Rotationsverdampfer werden die Lösungsmittel Methanol und

WO 2005/000931

Dimethylformamid entfernt. Die verbliebenen Mengen an Kaliumchlorid werden abgetrennt. Die Rohlösung wird destillativ gereinigt (Kopftemperatur 79 - 85 °C bei 3 mbar). Insgesamt konnten 60,4 g (53 % d. Th. [114 g]) C-TMO erhalten werden.

5

10

15

20

Beispiel 4:

Herstellung eines Prepolymers (A):

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und Heizmöglichkeiten werden 152 g (16 mmol) eines Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 9500 g/mol (Acclaim 12200 der Fa. Bayer) vorgelegt und 30 Minuten bei 80 °C im Vakuum entwässert. Anschließend wird die Heizung entfernt und unter Stickstoff 2,16 g (24 mmol) 1,4-Butandiol, 12,43 g (56 mmol) Isophorondiisocyanat und 80 mg Dibutylzinndilaurat (entspricht einem Zinngehalt von 100ppm) zugegeben. Es wird für 60 Minuten bei 80 °C gerührt. Das erhaltene NCO-terminierte Polyurethanprepolymer wird danach auf 75 °C abgekühlt und mit 11,13 g (51,2 mmol) N-Cyclohexylaminomethyldimethoxymethylsilan versetzt und 60 min bei 80 °C gerührt. In der resultierenden Prepolymermischung lassen sich IR-spektroskopisch keine Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält ein leicht trübes Prepolymer, daß sich bei 20 °C mit einer Viskosität von 370 Pas. problemlos gießen und weiterverarbeiten läßt.

25 Herstellung von Abmischungen mit Prepolymer (A):

Allgemeine Vorschrift (Die konkreten Mengenangaben für die einzelnen Komponenten können der Tabelle 1 entnommen werden. Sind einzelnen Komponenten dabei nicht vorhanden, wird auf die jeweiligen Einarbeitungsschritte verzichtet):

30

35

Zu dem oben beschriebenen Prepolymer wird Carbamatomethyltrimethoxysilan (C-TMO - hergestellt nach Beispiel 3) zugegeben
und 15 Sekunden lang bei 27000 rpm in einem Speedmixer (DAC 150
FV der Firma Hausschild) gemischt. Dann werden Kreide (BLR 3
der Firma Omya), HDK V 15 (Wacker Chemie GmbH, Germany) und
Methoxymethyltrimethoxysilan (MeO-TMO hergestellt nach Beispiel
2) zugegeben und 2 mal 20 Sekunden bei einer Umdrehung von

30000 rpm gemischt. Schließlich wird Aminopropyltrimethoxysilan (A-TMO - Silquest All10' der Firma Crompton) hinzugegeben und ebenfalls 20 Sekunden bei einer Umdrehung von 30000 rpm gemischt.

5

15

Tabelle 1:

Ansatznummer	Bsp. 4-1	Bsp. 4-2	Bsp. 4-3
Polymer	96%	65%	60%
Kreide BLR 3	-	30%	30%
HDK V-15	-	-	5%
Silanl	-	1% C-TMO	1% C-TMO
Silan2	2% MeO-TMO	2% MeO-TMO	2% MeO-TMO
Silan3	2% A-TMO	2% A-TMO	2% A-TMO

Vergleichsbeispiel 1:

Dieses Vergleichsbeispiel bezieht sich auf das Beispiel 4 10 - Jedoch werden hier anstelle einer Mischung aus 1,4-Butandiol und einem Polypropylenglycol mit der Masse 9500 ein Polypropylenglycol mit der Masse 4000 eingesetzt. Dabei sind die Konzentrationsverhältnisse so gewählt, daß die Prepolymere aus Beispiel 4 und Vergleichsbeispiel 1 weitgehend dieselben mittleren Molekülmassen, Urethan- und Harnstoffgruppendichte sowie denselben Silangruppengehalt aufweisen:

Herstellung eines nicht erfindungsgemäßen Prepolymers:

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und Heizmöglich-20 keiten werden 160 g (40 mmol) eines Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 4000 g/mol vorgelegt und 30 Minuten bei 80°C im Vakuum entwässert. Anschließend wird die Heizung entfernt und unter Stickstoff 12,43 g (56 mmol) Isophorondiisocyanat und 80 mg Dibutylzinndilaurat zugegeben. 25 Es wird für 60 Minuten bei 80 °C gerührt. Das erhaltene NCOterminierte Polyurethanprepolymer wird danach auf 75 °C abgekühlt und mit 11,13 g (51,2 mmol) N-Cyclohexylaminomethyldimethoxymethylsilan versetzt und 60 min bei 80 °C gerührt. In der resultierenden Prepolymermischung lassen sich IR-spektros-30 kopisch keine Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält ein leicht trübes Prepolymer, daß sich bei 20 °C mit einer Viskosität von 155 Pas problemlos gießen und weiterverarbeiten läßt. 24

Herstellung nicht erfindungsgemäßer Prepolymerabmischungen:

Allgemeine Vorschrift (Die konkreten Mengenangaben für die einzelnen Komponenten können der Tabelle 2 entnommen werden. Sind einzelnen Komponenten dabei nicht vorhanden, wird auf die jeweiligen Einarbeitungsschritte verzichtet):

Zu dem oben beschriebenen Prepolymer wird Carbamatomethyltrimethoxysilan (C-TMO hergestellt nach Beispiel 3) zugegeben und
15 Sekunden lang bei 27000 rpm in einem Speedmixer (DAC 150 FV
der Firma Hausschild) gemischt. Dann werden Kreide (BLR 3 der
Firma Omya), HDK V 15 (Wacker Chemie GmbH, Germany) und
Methoxymethyltrimethoxysilan (MeO-TMO hergestellt nach Beispiel
2) und 2 mal 20 Sekunden bei einer Umdrehung von 30000 rpm
gemischt. Schließlich wird Aminopropyltrimethoxysilan (A-TMO
Silquest All10° der Firma Crompton) hinzugegeben und ebenfalls
20 Sekunden bei einer Umdrehung von 30000 rpm gemischt.

Tabelle 2:

Ansatznummer	Vbsp. 1-1	Vbsp. 1-2	Vbsp. 1-3
Polymer	96%	65%	60%
Kreide BLR 3	-	30%	30%
HDK V-15	-	-	5%
Silan1	-	1% C-TMO	1% C-TMO
Silan2	2% MeO-TMO	2% MeO-TMO	2% MeO-TMO
Silan3	2% A-TMO	2% A-TMO	2% A-TMO

20

25

30

10

15

Vergleichsbeispiel 2

Dieses Vergleichsbeispiel bezieht sich auf das Beispiel 4. Jedoch wird hier auf den Einsatz von 1,4-Butandiol verzichtet und die Menge des einzusetzenden Isophorondiisocyanates wird entsprechend reduziert.

Herstellung eines nicht erfindungsgemäßen Prepolymers:

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und Heizmöglichkeiten werden 152 g (16 mmol) eines Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 9500 g/mol (Acclaim® 12200 der Fa. Bayer) vorgelegt und 30 Minuten bei 80 °C im Vakuum

entwässert. Anschließend wird die Heizung entfernt und unter Stickstoff 7,1 g (32 mmol) Isophorondiisocyanat und 80 mg Dibutylzinndilaurat zugegeben. Nun werden 60 Minuten bei 80 °C gerührt. Das erhaltene NCO-terminierte Polyurethanprepolymer wird danach auf 75 °C abgekühlt und mit 11,13 g (51,2 mmol) N-Cyclohexylaminomethyldimethoxymethylsilan versetzt und 60 min bei 80 °C gerührt. In der resultierenden Prepolymermischung lassen sich IR-spektroskopisch keine Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält ein leicht trübes Prepolymer, daß sich bei 20 °C mit einer Viskosität von 77 Pas problemlos gießen und weiterverarbeiten läßt.

Herstellung nicht erfindungsgemäßer Prepolymerabmischungen Allgemeine Vorschrift (Die konkreten Mengenangaben für die einzelnen Komponenten können der Tabelle 3 entnommen werden. Sind einzelnen Komponenten dabei nicht vorhanden, wird auf die jeweiligen Einarbeitungsschritte verzichtet):

Zu dem oben beschriebenen Prepolymer wird Carbamatomethyltrimethoxysilan (C-TMO hergestellt nach Beispiel 3) zugegeben und
15 Sekunden lang bei 27000 rpm in einem Speedmixer (DAC 150 FV
der Firma Hausschild) gemischt. Dann werden Kreide (BLR 3 der
Firma Omya), HDK V 15 (Wacker Chemie GmbH, Germany) und
Methoxymethyltrimethoxysilan (MeO-TMO hergestellt nach Beispiel
2) zugegeben und 2 mal 20 Sekunden bei einer Umdrehung von
30000 rpm gemischt. Schließlich wird Aminopropyltrimethoxysilan (A-TMO Silquest All10° der Firma Crompton)
hinzugegeben und ebenfalls 20 Sekunden bei einer Umdrehung von
30000 rpm gemischt.

Tabelle 3:

10

15

20

25

Ansatznummer	Vbsp. 2-1	Vbsp. 2-2	Vbsp. 2-3
Polymer [%]	96%	65%	60%
Kreide BLR 3 [%]	-	30%	30%
HDK V-15 [%]	-	-	5%
Silan1 [%]	-	1% C-TMO	1% C-TMO
Silan2 [%]	2% MeO-TMO	2% MeO-TMO	2% MeO-TMO
Silan3 [%]	2% A-TMO	2% A-TMO	2% A-TMO

Beispiel 5:

Eigenschaften der ausgehärteten Prepolymerabmischungen

Die fertige Prepolymerabmischung wird mit Hilfe eines Rakels in eine 2 mm hohe Teflonform verstrichen, wobei die

- Durchhärtegeschwindikeit ca. 2 mm am Tag beträgt. Nach zweiwöchiger Lagerung werden S1-Prüfkörper ausgestanzt, deren Zugeigenschaften nach EN ISO 527-2 an der Z010 der Firma Zwick vermessen werden. Die dabei bestimmten Eigenschaften der jeweiligen Prepolymerabmischungen sind in Tabelle 4 aufgelistet. Dabei sind die Abmischungen von
 - Beispiel 4.1, Vergleichsbeispiel 1.1 und Vergleichsbsp. 2.1;
 - Beispiel 4.2, Vergleichsbeispiel 1.2 und Vergleichsbsp. 2.2;
 - Beispiel 4.3, Vergleichsbeispiel 1.3 und Vergleichsbsp. 2.3; jeweils identisch und unterscheiden sich nur durch das eingesetzte Prepolymer. D.h. die Eigenschaften dieser Massen können jeweils direkt miteinander verglichen werden.

Tabelle 4:

Ansatznummer	Bsp. 4-1	Bsp. 4-2	Bsp. 4-3
Hautbildungszeit	1,5 Std.	1,5 Std.	1,5 Std.
Zugfestigkeit [MPa]	1,78	3,05	4,12
Reißdehnung [%]	485,46	724,46	680,8
Modul [MPa]	0,44	0,8	1,23
Shorehärte	30	41	49
	•		
Ansatznummer	Vbsp. 1-1	Vbsp. 1-2	Vbsp. 1-3
Hautbildungszeit	2 Std.	2 Std.	30 min
Zugfestigkeit [MPa]	0,51	1,45	2,76
Reißdehnung [%]	323,28	488,85	627,32
Modul [MPa]	0,22	0,44	0,95
Shorehärte	18	30	43
			,
Ansatznummer	Vbsp. 2-1	Vbsp. 2-2	Vbsp. 2-3
Hautbildungszeit	2 Std.	2 Std.	55 min
Zugfestigkeit [MPa]	1,02	1,82	2,49
Reißdehnung [%]	561,76	507,99	511,28
Modul [MPa]	0,24	0,53	0,98
Shorehärte	22	37	41

27

Mit diesem Beispiel soll gezeigt werden, daß die Prepolymere (A) auch zur Herstellung von nicht gefüllten Prepolymerabmischungen geeignet sind, die zu Massen mit einer für derartige
Systeme aussergewöhnlich hohen Reißfestigkeit geeinget sind.

5

10

15

20

Herstellung eines Prepolymers (A):

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und Heizmöglichkeiten werden 152 g (16 mmol) eines Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 9500 g/mol (Acclaim® 12200 der Fa. Bayer) vorgelegt und 30 Minuten bei 80 °C im Vakuum entwässert. Anschließend wird die Heizung entfernt und unter Stickstoff 2,88g (32 mmol) 1,4-Butandiol, 14,21 g (64 mmol) Isophorondiisocyanat und 80 mg Dibutylzinndilaurat zugegeben. Es wird für 60 Minuten bei 80 °C gerührt. Das erhaltene NCOterminierte Polyurethanprepolymer wird danach auf 75 °C abgekühlt und mit 13,91 g (64 mmol) N-Cyclohexylaminomethyldimethoxymethylsilan versetzt und 60 min bei 80 °C gerührt. In der resultierenden Prepolymermischung lassen sich IRspektroskopisch keine Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält ein leicht trübes Prepolymer, daß sich bei 20 °C mit einer Viskosität von 620 Pas problemlos gießen und weiterverarbeiten läßt.

Herstellung einer Abmischung mit Prepolymer (A):

Dieses Prepolymer wird entspechend Beispiel 4 zu einer Prepolymerabmischung verarbeitet. Dabei wird die in Tabelle 5 dargestellte Rezeptur verwendet.

Tabelle 5:

Ansatznummer	Bsp. 7-1	
Polymer	. 96%	
Kreide BLR 3	-	
HDK	-	
Silanl	-	
Silan2	2% MeO-TMO	
Silan3	2% A-TMO	

28

Diese besitzt eine Hautbildungszeit von 2 Stunden, eine Bruchdehung von 812 %, eine Reißfestigkeit von 2,4 MPa und ein 100 %-Modul von 0,3 MPa.

5 Vergleichsbeispiel 3:

Dieses Vergleichsbeispiel bezieht sich auf das Beispiel 6. Jedoch wird hier auf den Einsatz von 1,4-Butandiol verzichtet und die Menge des einzusetzenden Isophorondiisocyanates wird entsprechend reduziert.

10

15

20

Herstellung eines nicht erfindungsgemäßen Prepolymers:

Die Herstellung des Polymers erfolgt genauso wie in Beispiel 6 beschrieben, mit dem Unterschied, daß auf den Zusatz von Butandiol verzichtet wurde, und daß 7,1 g (32 mmol) anstelle von 14,21 g (64 mmol) Isophorondiisocyanat eingesetzt werden.

Herstellung einer nicht erfindungsgemäßen Prepolymerabmischung Aus diesem Prepolymer wird entspechend Beispiel 4 zu einer Prepolymerabmischung verarbeitet. Dabei wird die Tabelle 6 dargestellte Rezeptur verwendet.

Tabelle 6:

Ansatznummer	Vbsp. 5-1	
Polymer	96%	
Kreide BLR 3	-	
HDK		
Silan1	-	
Silan2	2% MeO-TMO	
Silan3	2% A-TMO	

Beispiel 7:

Wie in Bsp. 5 beschrieben werden Probenkörper hergestellt und vermessen. Jedoch werden dabei die in Beispiel 6 und Vergleichsbeispiel 3 hergestellten Prepolymere eingesetzt. Die dabei bestimmten Eigenschaften der jeweiligen Prepolymerabmischungen sind in Tabelle 7 aufgelistet.

Ansatznummer	Bsp. 6-1	Vbsp. 3-1
Hautbildungszeit	2 Std.	2 Std.
Zugfestigkeit [MPa]	2,4	1,13
Reißdehnung [%]	812,05	552,31
Modul [MPa]	0,3	0,23
Shorehärte	25	22

Beispiel 8:

5

10

15

20

WO 2005/000931

Dieses Beispiel dient dazu die Leistungsfähigkeit der Prepolymere (A) noch weiter zu belegen.

Herstellung eines Prepolymers (A):

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und Heizmöglichkeiten werden 152 g (16 mmol) eines Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 9500 g/mol (Acclaim® 12200 der Fa. Bayer) vorgelegt und 30 Minuten bei 80 °C im Vakuum entwässert. Anschließend wird die Heizung entfernt und bei 60 °C 2,16 g (24 mmol) 1,4-Butandiol, 12,43 g (56 mmol) Isophorondiisocyanat und 80 mg Dibutylzinndilaurat unter Stickstoff zugegeben. Es wird für 60 Minuten bei 80 °C gerührt. Das erhaltene NCO-terminierte Polyurethanprepolymer wird danach auf 60 °C abgekühlt und mit 13,91g (64 mmol) N-Cyclohexylaminomethyldimethoxymethylsilan versetzt und 60 Minuten bei 80 °C gerührt. In der resultierenden Prepolymermischung lassen sich IR-spektroskopisch keine Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält ein leicht trübes Prepolymer, daß sich bei 20 °C mit einer Viskosität von 505 Pas problemlos gießen und weiterverarbeiten läßt.

Herstellung einer Abmischung mit Prepolymer (A):

Dieses Prepolymer wird entspechend Beispiel 4 zu einer Prepolymerabmischung verarbeitet. Dabei wird die in Tabelle 8 dargestellte Rezeptur verwendet.

Tabelle 8:

Ansatznummer	Bsp. 10-1	
Polymer	57,5%	
Kreide BLR 3	30%	
HDK V15	7,5%	
Silan1	1% C-TMO	
Silan2	2% MeO-TMO	
Silan3	2% A-TMO	

Wie in Bsp. 5 beschrieben werden aus dieser Abmischung Probenkörper hergestellt und vermessen. Diese besitzten eine Hautbildungszeit von 15 Minuten, eine Reißfestigkeit von 5,4 MPa, eine Bruchdehung von 667 % und ein 100 %-Modul von 1,8 MPa.

Beispiel 9:

Dieses Beispiel dient dazu die Leistungsfähigkeit der 10 Prepolymere (A) noch weiter zu belegen.

Herstellung eines Prepolymers (A):

Das Prepolymer wird hergestellt wie in Beispiel 4 beschrieben, mit der Ausnahme, daß statt 11,13g (51,2 mmol) N-

15 Cyclohexylaminomethyldimethoxymethylsilan 7,42g (34,1 mmol) und zusätzlich 4,64g (17,1 mmol) N-

Cyclohexylaminomethyltrimethoxysilan verwendet werden.

Herstellung einer Abmischung mit Prepolymer (A):

20 Dieses Prepolymer wird entspechend Beispiel 4 zu einer Prepolymerabmischung verarbeitet. Dabei wird die in Tabelle 9 dargestellte Rezeptur verwendet.

Tabelle 9:

Ansatznummer	Bsp. 10-1	
Polymer	60%	
Kreide BLR 3	30%	
HDK V15	5%	
Silan1	1% C-TMO	
Silan2	2% MeO-TMO	
Silan3	2% A-TMO	

31

Wie in Bsp. 5 beschrieben werden aus dieser Abmischung Probenkörper hergestellt und vermessen. Diese besitzten eine Hautbildungszeit von 5 Minuten, eine Bruchdehung von 502 %, eine Reißfestigkeit von 4,2 MPa und ein 100 %-Modul von 1,71 MPa.

Beispiel 10:

Dieses Beispiel dient dazu die Leistungsfähigkeit der Prepolymere noch weiter zu belegen.

10

5

Herstellung eines Prepolymers (A):

Das Prepolymer wird hergestellt wie in Beispiel 8 beschrieben. Es werden entsprechend Probenkörper hergestellt, bei denen das Prepolymer vor der Abmischung mit Triveron® versetzt wird.

15

20

25

Herstellung einer Abmischung mit Prepolymer (A):

Dieses Prepolymer wird mit 5 Gew% Triveron® versetzt und entspechend Beispiel 4 zu einer Prepolymerabmischung verarbeitet. Dabei wird die in Tabelle 10 dargestellte Rezeptur verwendet.

Tabelle 10:

Ansatznummer	Bsp. 11-1
Polymer	55,0%
Kreide BLR 3	30%
HDK V15	10,0%
Silan1	1% C-TMO
Silan2	2% MeO-TMO
Silan3	2% A-TMO

Wie in Bsp. 5 beschrieben werden aus dieser Abmischung Probenkörper hergestellt und vermessen. Diese besitzten eine Hautbildungszeit von 5 Minuten, eine Bruchdehung von 633 %, eine Reißfestigkeit von 5,74 MPa und ein 100 %-Modul von 2,09 MPa.

Patentansprüche:

1. Prepolymere (A) mit Endgruppen der allgemeinen Formel [1]

$$-\sin^{1}_{a}(OR^{2})_{3-a}$$
 [1]

wobei

10

15

20

25

- R¹ einen gegebenenfalls halogensubstituierten Alkyl-,
 Cycloalkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10
 Kohlenstoffatomen,
- R^2 einen Alkylrest mit 1-6 Kohlenstoffatomen oder einen ω -Oxaalkyl-alkylrest mit insgesamt 2-10 Kohlenstoffatomen,
- a eine Zahl von 0 bis 2 bedeuten,
 wobei die Prepolymere (A) erhältlich sind durch Umsetzung
 von
- 1) Polyol (A1) mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 1000 bis 25000,
- 2) niedermolekularem Alkohol (A2) mit mindestens zwei Hydroxylgruppen pro Molekül und einem Molekulargewicht von 62 bis 300,
- 3) Di- oder Polyisocyanat (A3) und
- 4) Alkoxysilan (A4), welches über eine Isocyanatgruppe oder über eine isocyanatreaktive Gruppe verfügen, wobei der niedermolekulare Alkohol (A2) und das Polyol (A1) in einem molaren Verhältnis von 0,3:1 bis 7:1 eingesetzt werden.
 - 2. Prepolymere (A) nach Anspruch 1, welche isocyanatfrei sind.
- 30 3. Prepolymere (A) nach Anspruch 1 oder 2, bei denen die alkoxysilanterminierten Polymere (A) über Endgruppen der allgemeinen Formel [2]

$$-A-CH2-SiR1a (OR2)3-a$$
 [2]

5

10

15

- A eine zweibindige Bindegruppe ausgewählt aus -O-, -S-, $-(R^3)N-, -O-CO-N(R^3)-, -N(R^3)-CO-O-, -NH-CO-NH-, -N(R^4)-CO-NH-, -NH-CO-N(R^4)-, -N(R^4)-CO-N(R^4)-,$
- R^3 Wasserstoff, einen gegebenenfalls halogensubstituierten cyclischen, linearen oder verzweigten C_1 bis C_{18} -Alkyloder Alkenylrest oder einen C_6 bis C_{18} -Arylrest,
- einen gegebenenfalls halogensubstituierten cyclischen, linearen oder verzweigten C_1 bis C_{18} -Alkyl- oder Alkenylrest oder einen C_6 bis C_{18} -Arylrest bedeuten und R^1 , R^2 und a die bei der allgemeinen Formel [1] gemäss Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.
- 4. Prepolymere (A) nach Anspruch 1 bis 3, bei denen die Polyole (A1) ausgewählt werden aus hydroxylfunktionellen Polyethern, Polyestern, Polyacrylaten und -methacrylaten, Polycarbonaten, Polystyrolen, Polysiloxanen, Polyamiden, Polyvinylestern, Polyvinylhydroxiden und Polyolefinen.
- 5. Prepolymere (A) nach Anspruch 1 bis 4, bei denen die niedermolekularen Alkohole (A2) ausgewählt werden aus Glycol, 1,3-Propandiol, 1,3- Butandiol, 1,4-Butandiol, regioisomeren Penta- und Hexadiolen, Etylenglykol und Propylenglykol.
- 25 6. Prepolymere (A) nach Anspruch 1 bis 5, bei denen die Dioder Polyisocyanate (A3) ausgewählt werden aus Diisocyanatodiphenylmethan (MDI), Tolylendiisocyanat (TDI), Diisocyanatonaphthalin (NDI), Isophorondiisocyanat (IPDI), perhydriertes MDI (H-MDI), Hexamethylendiisocyanat (HDI), polymerem MDI (P-MDI), Triphenylmethantriisocanat, Isocyanurat- und Biuret-triisocyanaten.
 - 7. Prepolymere (A) nach Anspruch 1 bis 6, bei denen die Alkoxysilane (A4) ausgewählt werden aus Silanen der allgemeinen Formeln [4] und [5]

WO 2005/000931

34

$$OCN \longrightarrow SiR^{1}_{a}(OR^{2})_{3-a}$$
 [4]

$$B^{1}$$
 SiR¹_a(OR²)_{3-a} [5]

wobei

- 5 B^1 eine OH-, SH-, NH₂- oder eine HR^4N -Gruppe bedeutet und
 - R^1 , R^2 , R^4 und a die bei den allgemeinen Formeln [1] und [2] gemäss Anspruch 1 und 3 angegebenen Bedeutungen aufweisen.
- 8. Prepolymere (A) gemäss nach Anspruch 1 bis 7 enthaltende 10 Massen (M).
 - 9. Massen (M) nach Anspruch 8, welche Füllstoffe (E) enthalten, die ausgewählt werden aus Calciumcarbonat, Kieselsäure und Ruß.

- 10. Massen (M) nach Anspruch 8, welche keine Füllstoffe (E) enthalten.
- 11. Massen (M) nach den Ansprüchen 8 bis 10, welche 0-20 Vol.-%²
 20 eines organischen Lösungsmittels (F) enthalten.